(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



- I BROWN BEINDER IN KLOUIN BELLEICH IN TO TREATH BEINDE BEIND BEIND BEIND BEIND BEIND BEIND BEIND BEIND BEIND

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. November 2001 (15.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/85855 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: C08L 91/06

C09D 7/12 //

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/04778

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. April 2001 (27.04.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 23 441.0 100 63 422.2 12. Mai 2000 (12.05.2000) DE

20. Dezember 2000 (20.12.2000) Di

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRENDLINGER,

Ernst [DE/DE]; Ulrichstrasse 63, 86316 Friedberg (DE). HEINRICHS, Franz-Leo [DE/DE]; Am Arenberg 20, 86456 Gablingen (DE). NOWICKI, Dieter [DE/DE]; Leipziger Strasse 23, 86368 Gersthofen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{u}\)r \(\text{Anderungen der Anspr\(\text{u}\)che geltenden Frist; \(\text{Ver\(\text{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen eintreffen}\)

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF WAX MIXTURES FOR COATINGS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON WACHSMISCHUNGEN FÜR LACKE

(57) Abstract: The invention relates to the use of mixtures of waxes containing a) a homo- or copolymer of C_2 - C_{18} - α -olefins produced by means of metallocene catalysis and auxiliary materials, as well as one or more other waxes chosen from the following group: b) PE waxes, c) PTFE waxes, d) PP waxes, e) amide waxes, f) FT paraffins, g) montan waxes, h) natural waxes, i) macroand microcrystalline paraffins, j) polar polyolefin waxes or k) sorbitan esters; for improving the properties of coatings.

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Mischungen von Wachsen, welche a) ein mittels Metallocenkatalyse hergestelltes Homo- oder Copolymerisat von C₂-C₁₈-α-Olefinen, sowie als Hilfsstoffe ein oder mehrere andere Wachse ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus b) PE-Wachsen, c) PTFE-Wachsen, d) PP-Wachsen, e) Amidwachsen, f) FT-Paraffinen, g) Montanwachsen, h) natürliche Wachsen, i) makro- und mikrokristallinen Paraffinen, j) polare Polyolefinwachse, oder k) Sorbitanestern enthalten, zur Verbesserung der Eigenschaften von Lacken.



Verwendung von Wachsmischungen für Lacke

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Metallocenwachsen, deren Oxidaten und deren Abmischungen mit weiteren Wachsen, sowie der entsprechenden Micronisate für Lacke.

Bei der Herstellung von Lacken werden Wachse im allgemeinen in einer
Konzentration von 0,01-10% zugeben. Es handelt sich dabei um PE-Wachse,
PTFE-Wachse, PP-Wachse, Amidwachse, FT-Paraffine, Montanwachse,
natürliche Wachse, makro- und mikrokristalline Paraffine, Polyethylencopolymere,
Sorbitanester und Metallocenwachse, sowie deren Abmischungen, wie in
EP-A-0 890 619 offenbart. Die Abmischungen können in unterschiedlichen
Kombinationen, sowohl als Pulver- wie auch als Schmelzmischungen vorliegen.

Diese Wachse werden als Schuppen, Granulate, Pulver, Dispersionen, Emulsionen oder als Mikronisate zugegeben, wobei die bevorzugte Einsatzform als fein mikronisiertes Pulver mit Korngrößen bis 4 μm in DV₅₀-Wert angesehen werden kann. (DV₅₀-Wert: 50% der Wachspartikel sind kleiner oder gleich 4 μm). Diese Wachse werden eingesetzt, um folgende Wirkungen bei den Lacken zu erzielen:

- bessere Kratzfestigkeit
- 25 besser Abriebfestigkeit
 - bessere Dispergierung von Pigmenten
 - bessere Pigmentstabilität
 - Verbesserung des Absetzneigung
 - Verbesserung der Redispergierung von Pigmenten
- 30 Orientierungswirkstoff bei Effektpigmenten
 - eine gute Mattierung
 - einen guten Griff
 - Verbesserung des Gleitverhaltens

30

- Verbesserung des Metallmarkings
- gute Einarbeitung von Effektpigmenten zu erreichen
- Beeinflussung der rheologischen Eigenschaften
- bessere Blockfestigkeit
- 5 bessere Schleifbarkeit
 - Entgasungsadditiv bei Pulverlacke
 - Additiv zur Durchsatzerhöhung in Pulverlacken.

Diese Wachsadditive können in allen Lacksystemen verwendet werden (z.B. low solids, medium solids, high solids, lösemittelbasierende Lacke, wässrige oder wasserverdünnbare Lacke, Pulverlacke, physikalisch trocknende Beschichtungssysteme, chemisch härtende Beschichtungsstoffe, sowie strahlenhärtende Beschichtungsstoffe, wie z.B. UV-Lacke).

Da reine Polyethylenwachse und Metallocenwachse nicht in allen Lacksystemen, besonders nicht in wässrigen Systemen, verwendet werden können, werden auch Wachsoxidate eingesetzt.

Da die einzelnen Wachsarten unterschiedliche Wirkungen in den Lacken zeigen,
werden bevorzugt Wachsmischungen zwischen PE-Wachsen, PTFE-Wachsen,
PP-Wachsen, Amidwachsen, FT-Paraffinen, Montanwachsen, natürliche
Wachsen, makro- und mikrokristallinen Paraffinen, Polyethylencopolymeren,
Sorbitanestern und Metallocenwachsen eingesetzt, um die oben genannten
Wirkungen miteinander zu kombinieren und entsprechende Verbesserungen bei
Lacken zu erzielen.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, solche Wachsmischungen für die Verwendung in Lacken zu finden, die besonders viele der oben angeführten Wirkungen zeigen. Überraschenderweise zeigten die Mischungen mit Metallocenwachsen die auffälligsten Verbesserungen. Besonders ist bei diesen Mischungen die Mahlbarkeit für die Herstellung von Wachsmikronisaten verbessert, d.h. die Ausbeuten sind erhöht.

5

Ein weiterer Vorteil der Verwendung von der Wachsen welche nach dem Metallocenverfahren hergestellt wurden, ist deren leichtere Mahlbarkeit, weshalb hier weniger Hilfsstoffe verbraucht werden als bei Wachsmischungen mit Wachsen, welche beispielsweise mit dem Ziegler-Natta-Verfahren hergestellt wurden.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Mischungen von Wachsen, welche

a) ein mittels Metallocenkatalyse hergestelltes Homo- oder Copolymerisat von C₂-C₁₈-α-Olefinen, sowie Abbauwachse hergestellt aus mittels
 Metallocenkatalyse produzierten Polyolefinen höherer Kettenlänge,

sowie als Hilfsstoffe ein oder mehrere andere Wachse ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

- b) PE-Wachsen,
- c) PTFE-Wachsen,
- d) PP-Wachsen,
- 20 e) Amidwachsen,
 - f) FT-Paraffinen,
 - g) Montanwachsen,
 - h) natürliche Wachsen,
 - i) makro- und mikrokristallinen Paraffinen,
- 25 j) polare Polyolefinwachse, oder
 - k) Sorbitanestern,
 - I) Polyamide,
 - m) Polyolefine,
 - n) PTFE,
- 30 o) Netzmittel,
 - p) Silikate

enthalten, zur Verbesserung der Eigenschaften von Lacken.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Lacke, welche die beschriebenen Wachsmischungen enthalten.

Das mittels Metallocenkatalyse hergestellte Homo- oder Copolymerisat von 5 C₂-C₁₈- α -Olefinen (a) hat vorzugsweise folgende Eigenschaften:

Tropfpunkt (Tp):

80 - 165°C

Säurezahl (SZ):

0 - 50 mg KOH/g

Dichte:

25

0,87 - 1,03 g/cm³

10 Viskosität der Schmelze bei 170°C:

10 - 100000 mPas.

Als Polyolefinwachse kommen Homopolymerisate des Ethylens oder Propylens oder Copolymerisate des Ethylens oder Propylens untereinander, oder mit einem oder mehreren 1-Olefinen in Frage. Als 1-Olefine werden lineare oder verzweigte Olefine mit 4-18 C-Atomen, vorzugsweise 4-6 C-Atomen, eingesetzt. Diese Olefine können eine mit der olefinischen Doppelbindung in Konjugation stehende aromatische Substitution aufweisen. Beispiele hierfür sind 1-Buten, 1-Hexen, 1-Octen oder 1-Octadecen, sowie Styrol. Bevorzugt sind Copolymere des Ethylens mit Propen oder 1-Buten. Solche ethylenhaltigen Copolymere bestehen zu 70-99,9, bevorzugt zu 80-99 Gew.-% aus Ethylen.

Besonders gut geeignet sind Polyolefinwachse mit einem Tropfpunkt zwischen 90 und 160°C, bevorzugt zwischen 100 und 155°C, einer Schmelzviskosität bei 140°C zwischen 10 und 10000 mPas, bevorzugt zwischen 50 und 5000 mPas und einer Dichte bei 20°C zwischen 0,89 und 0,96 g/cm³, bevorzugt zwischen 0,91 und 0,94 g/cm³.

Geeignet sind weiterhin durch Oxidation modifizierte Metallocenwachse, wie sie beispielsweise durch Behandlung der Wachsschmelze mit Luft gemäß

EP-A-0 896 591 erhalten werden können. Die Offenbarung dieses Dokuments bezüglich der oxidativen Behandlung von Wachsschmelzen wird hiermit in vorliegende Anmeldung einbezogen.

Metallocenkatalysatoren zur Herstellung der Polyolefinwachse sind chirale oder nichtchirale Übergangsmetallverbindungen der Formel M^1L_x . Die Übergangsmetallverbindung M^1L_x enthält mindestens ein Metallzentralatom M^1 , an das mindestens ein π -Ligand, z.B. ein Cyclopentadienylligand gebunden ist. Darüber hinaus können Substituenten, wie z.B. Halogen-, Alkyl-, Alkoxy- oder

- Darüber hinaus können Substituenten, wie z.B. Halogen-, Alkyl-, Alkoxy- oder Arylgruppen an das Metallzentralatom M¹ gebunden sein. M¹ ist bevorzugt ein Element der III., IV., V. oder VI. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, wie Ti, Zr oder Hf. Unter Cyclopentadienylligand sind unsubstituierte Cyclopentadienylreste und substituierte Cyclopentadienylreste wie
- Methylcyclopentadienyl-, Indenyl-, 2-Methylindenyl-, 2-Methyl-4-phenylindenyl-, Tetrahydroindenyl- oder Octahydrofluorenylreste zu verstehen. Die π-Liganden können verbrückt oder unverbrückt sein, wobei einfache und mehrfache Verbrückungen auch über Ringsysteme möglich sind. Die Bezeichnung Metallocen umfasst auch Verbindungen mit mehr als einem Metallocenfragment,
- sogenannte mehrkernige Metallocene. Diese können beliebige
 Substitutionsmuster und Verbrückungsvarianten aufweisen. Die einzelnen
 Metallocenfragmente solcher mehrkernigen Metallocene können sowohl
 gleichartig als auch voneinander verschieden sein. Beispiele für solche
 mehrkernigen Metallocene sind z.B. beschrieben in EP-A-0 632 063. Beispiele für
 allgemeine Strukturformeln von Metallocenen sowie für deren Aktivierung mit
 einem Cokatalysator sind u.a. in EP-A-0 571 882 gegeben. Die Offenbarungen
 dieser Gegenstände in den beiden Dokumente wird hiermit einbezogen.
- Bei Zusatzstoff b) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um

 25 Polyethylen-Homo- und Copolymerwachse, die nicht mittels Metallocenkatalyse hergestellt wurden, und die ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 700 bis 10.000 g/mol bei einem Tropfpunkt zwischen 80 und 140 °C aufweisen.
- Bei Zusatzstoff c) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um Polytetrafluoroethylen mit einem Molekulargewicht zwischen 30.000 und 2.000.000 g/mol, insbesondere zwischen 100.000 und 1.000.000 g/mol.

PCT/EP01/04778

Bei Zusatzstoff d) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um Polypropylen-Homo- und Copolymerwachse, die nicht mittels Metallocenkatalyse hergestellt wurden, und die ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 700 bis 10.000 g/mol bei einem Tropfpunkt zwischen 80 und 160°C aufweisen.

5

WO 01/85855

Bei Zusatzstoff e) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um Amidwachse, herstellbar durch Umsetzung von Ammoniak oder Ethylendiamin mit gesättigten und/oder ungesättigten Fettsäurer. Bei den Fettsäuren handelt es sich zum Beispiel um Stearinsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure oder Erucasäure.

10

Bei Zusatzstoff f) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um FT-Paraffine mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 400 bis 800 g/mol bei einem Tropfpunkt von 80 bis 125°C.

15 B

Bei Zusatzstoff g) handelt es sich vorzugsweise um Montanwachse einschließlich Säure- und Esterwachsen mit einer Kohlenstoffkettenlänge der Carbonsäure von C₂₂ bis C₃₆.

20

Bei den Esterwachsen handelt es sich vorzugsweise um Umsetzungsprodukte der Montansäuren mit ein oder mehrwertigen Alkoholen mit 2 bis 6 C-Atomen, wie zum Beispiel Ethandiol, Butan-1,3-diol oder Propan-1,2,3-triol.

Bei Zusatzstoff h) handelt es sich in einer bevorzugten Ausführungsform um Carnaubawachs oder Candelillawachs.

25

Bei Zusatzstoff i) handelt es sich um Paraffine und mikrokristalline Wachse, welche bei der Erdölraffination anfallen. Die Tropfpunkte solcher Paraffine liegen vorzugsweise zwischen 45 und 65°C, die solcher mikrokristallinen Wachse vorzugsweise zwischen 73 und 100°C.

30

Bei Zusatzstoff j) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um polare Polyolefinwachse, herstellbar durch Oxidation von Ethylen- oder Propylen-Homopolymer- und -Copolymerwachsen oder deren Pfropfung mit 5

15

20

Maleinsäureanhydrid. Besonders bevorzugt wird hierfür von Polyolefinwachse mit einem Tropfpunkt zwischen 90 und 165°C, insbesondere zwischen 100 und 160°C, einer Schmelzviskosität bei 140°C (Polyethylenwachse) bzw. bei 170°C (Polypropylenwachse) zwischen 10 und 10000 mPas, insbesondere zwischen 50 und 5000 mPas und einer Dichte bei 20°C zwischen 0,85 und 0,96 g/cm³ ausgegangen.

Bei Zusatzstoff k) handelt es sich in bevorzugten Ausführungsformen um Umsetzungsprodukte von Sorbit (Sorbitol) mit gesättigten und/oder ungesättigten 10 Fettsäuren und/oder Montansäuren. Bei den Fettsäuren handelt es sich zum Beispiel um Stearinsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure oder Erucasäure.

Bei Zusatzstoff I) handelt es sich um vorzugsweise gemahlene Polyamide, beispielsweise Polyamid-6, Polyamid-6,6 oder Polyamid-12. Die Partikelgröße der Polyamide liegt vorzugsweise im Bereich von 5-200 μm, insbesondere 10-100 μm.

Bei Zusatzstoff m) handelt es sich um Polyolefine, also beispielsweise Polypropylen, Polyethylen oder Copolymere aus Propylen und Ethylen hoher oder niedriger Dichte mit Molgewichten von vorzugsweise 10.000 bis 1.000.000 D, insbesondere 15.000 bis 500.000 D als Zahlenmittel für das Molekulargewicht, deren Partikelgröße durch Mahlung im Bereich von vorzugsweise 5-200 μm, insbesondere 10-100 μm liegt.

Bei Zusatzstoff n) handelt es sich um thermoplastisches PTFE mit einem

Molgewicht von vorzugsweise 500.000 – 10.000.000 D, insbesondere 500.000 –

2.000.000 D als Zahlenmittel, dessen Partikelgröße durch Mahlung im Bereich von vorzugsweise 5-200 µm, insbesondere 10-100 µm liegt.

Bei Zusatzstoff o) handelt es sich um amphiphile Verbindungen, welche im
30 Allgemeinen die Oberflächenspannung von Flüssigkeiten senken. Bei den
Netzmitteln handelt es sich zum Beispiel um Alkylethoxylate,
Fettalkoholethoxylate, Alkylbenzolsulfonate oder Betaine.

Bei Zusatzstoff p) handelt es sich um Silikate, welche nicht als Füllstoff oder Pigment in den Rezepturen eingesetzt werden. Bevorzugt werden Kieselsäuren oder Talkum eingesetzt.

- Das Mischungsverhältnis von Bestandteil a) zu den Bestandteilen b) bis p) kann im Bereich von 1 bis 99 Gew.-% a) zu 1 bis 99 Gew.-% b) bis p) variiert werden. Wird eine Mischung aus mehreren der Bestandteile b) bis p) verwendet, so gilt die Mengenangabe für die Summe aus den Mengen dieser Bestandteile.
- In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Wachse in mikronisierter Form für den erfindungsgemäßen Zweck verwendet. Insbesondere bevorzugt ist die Verwendung von Polyolefinwachs und gegebenenfalls zugemischten Hilfs- und Zusatzstoffen als Ultra-Feinstpulver mit einer Partikelgrößenverteilung d₉₀ < 40 μm.

Verbessert wird u.a. die Mattierung der Lacke, die Dispergierbarkeit und Stabilität (Absetz- oder Aufrahmneigung) in Lacken und Dispersionen, eine Verbesserung der Gleitreibung (Slip), Härte und Abriebfestigkeit, Erhöhung des Durchsatzes und Verbesserung der Pigmentdispergierung in Pulverlacken, besseres Antiblocking und Griffempfinden (Softfeeling). Bei den Wachsmischungen handelt es sich im allgemeinen um Pulver- bzw. Schmelzmischungen.

Beispiele

15

20

25 Tabelle 1: Charakterisierung der Bestandteile der verwendeten Wachsmischungen

Säurezahl	Tropfpunkt	Viskosität
0 mg KOH/g	124°C	250 mPas (140°C)
0 mg KOH/g	135°C	40 mPas (170°C)
20 mg KOH/g	114°C	200 mPas (120°C)
i	125°C	300 mPas (140°C)
	160°C*	1500 mPas (170°C)
	0 mg KOH/g 0 mg KOH/g	0 mg KOH/g 124°C 0 mg KOH/g 135°C 20 mg KOH/g 114°C 0 mg KOH/g 125°C

Wachsart	Säurezahl	Tropfpunkt	Viskosität
oxidiertes PE-Wachs	20 mg KOH/g	114°C	200 mPas (120°C)
Amidwachs	6 mg KOH/g	140°C	10 mPas (150°C)
Montanwachs 1	17 mg KOH/g	82°C	30 mPas (100°C)
Montanwachs 2	14 mg KOH/g	100°C	300 mPas (120°C)
Carnaubawachs	9 mg KOH/g	82°C	30 mPas (90°C)
FT-Paraffin	0 mg KOH/g	110°C	20 mPas (120°C)

^{*} Erweichungspunkt

Tabelle 2: Wachsmischungen (alle Mischungen auf DV_{50} = 8 μ m mikronisiert)

Kurzbe-	Bestandteil 1	Bestandteil 2	Bestandteil 3	Mischungs-
zeichnung				verhältnis
M1	oxidiertes Metallocen-	Carnaubawachs		1:1
}	PE-Wachs			
M2	Metallocen-PE-Wachs	oxidiertes Metallocen-		7:3
		PE-Wachs		
M3	Metallocen-PE-Wachs	Amidwachs		1:1
M4	Metallocen-PE-Wachs	PTFE-Wachs		9:1
M5	Metallocen-PE-Wachs	oxidiertes Metallocen-	PTFE-Wachs	12:7:1
		PE-Wachs		
M6	Metallocen-PP-Wachs	Amidwachs		1:1
M7	Metallocen-PP-Wachs	Amidwachs	_	5:1
M8	Metallocen-PP-Wachs	Metallocen-PE-Wachs	. —	1:1
M9	Metallocen-PP-Wachs	oxidiertes Metallocen-	. —	1:1
		PE-Wachs		
M10	oxidiertes Metallocen-	Montanwachs 1	Montanwachs	2:1:1
	PE-Wachs		2	
M11	Metallocen-PE-Wachs	oxidiertes Metallocen-	Sorbitan-	1:1:1
	·	PE-Wachs	tristearat	
M12	Metallocen-PE-Wachs	FT-Paraffin		5:1
V1	oxidiertes PE-Wachs	Carnaubawachs	_	1:1
V2	PE-Wachs	oxidiertes PE-Wachs		7:3

Kurzbe-	Bestandteil 1	Bestandteil 2	Bestandteil 3	Mischungs-
zeichnung				verhältnis
V3	PE-Wachs	Amidwachs	_	1:1
V4	PE-Wachs	PTFE-Wachs	_	9:1
V5	PE-Wachs	oxidiertes PE-Wachs	PTFE-Wachs	12:7:1
V6	PP-Wachs	Amidwachs	_	1:1
V7	PP-Wachs	Amidwachs		5:1
V8	PP-Wachs	PE-Wachs	-	1:1
V9	PP-Wachs	oxidiertes PE-Wachs	_	1:1
V10	oxidiertes PE-Wachs	Montanwachs 1	Montanwachs	2:1:1
V 10			2	
V11	PE-Wachs	oxidiertes PE-Wachs	Sorbitan-	1:1:1
,			tristearat	
V12	PE-Wachs	FT-Paraffin	 -	5:1

Herstellung einer wässrigen Wachsdispersion aus einem Mikropulver: 1 Gew.-% Tylose[®] wird in 60 Gew.-% Wasser eingerührt und kurz quellen gelassen, danach wird 39 Gew.-% mikronisiertes, oxidiertes Wachs in die Tyloselösung eindispergiert.

Tabelle 3: Dispergierung/Stabilität von Wachsmischungen

	Wachs	Dispergierung / Stabilität
Beispiel 1	M1	gut / sehr gut
Beispiel 2	M2	gut / sehr gut
Beispiel 3	M9	gut / sehr gut
Beispiel 4	M10	sehr gut / sehr gut
Beispiel 5	V1	gut / sehr gut
Beispiel 6	V2	gut / sehr gut
Beispiel 7	V9	mäßig / mäßig
Beispiel 8	V10	gut / sehr gut

Einarbeiten einer wässrigen Wachsdispersion in einen wässrigen Acryllack: 4 Gew.-% der unter Beispiel 2 genannten Wachsdispersion wird in 96 Gew.-% wässrigen Acryllack (Basis Mowilith® LDM 7460) eingerührt und anschließend mit einem Rahmenrakel (60 µm Nassfilmstärke) auf eine Glasplatte aufgezogen.

5 Nach dem Trocknen wird der Glanz bestimmt.

Tabelle 4: Glanz der Wachsmischungen

	Dispersion aus	Basiswachs	Glanz (60° Winkel)
Acryllack	ohne Wachs		120
Beispiel 9	Beispiel 1	M1	22
Beispiel 10	Beispiel 2	M2	25
Beispiel 11	Beispiel 3	M9	25
Beispiel 12	Beispiel 4	M10	20
Beispiel 13	Beispiel 5	V1	30
Beispiel 14	Beispiel 6	V2	30
Beispiel 15	Beispiel 7	V9	28
Beispiel 16	Beispiel 8	V10	25

10 Einarbeiten von mikronisierten Wachsen in einen Nitrocellulose-Standard-Lack zwecks Mattierung und Gleitreibung:

2 Gew.-% mikronisiertes Wachs werden in 98 Gew.-% NC-Lack mit Hilfe eines Dissolvers eindispergiert und anschließend mit einem Rahmenrakel (60 μm Nassfilmstärke) auf eine Glasplatte aufgezogen. Nach dem Trocknen wird der Glanz bestimmt.

Tabelle 5: Glanz und Gleitreibung der Wachsmischungen

	Wachs	Glanz (60° Winkel)	Gleitreibung
Nitrocelluloselack	ohne Wachs	138	0,42
Beispiel 17	МЗ	-	0,17
Beispiel 18	M4	45	0,12

	Wachs	Glanz (60° Winkel)	Gleitreibung
Beispiel 19	M5	-	0,09
Beispiel 20	M6	25	0,10
Beispiel 21	M7	25	_
Beispiel 22	M8	30	0,25
Beispiel 23	M9	41	0,25
Beispiel 24	M10	30	0,15
Beispiel 25	V3	27	0,22
Beispiel 26	V4	50	0,15
Beispiel 27	V5	45	0,15
Beispiel 28	V6	30	0,17
Beispiel 29	V7	30	0,30
Beispiel 30	V8	40	0,30
Beispiel 31	V9	50	0,28
Beispiel 32	V10	35	0,22

Einarbeiten in einen weißen Hybrid-Pulverlack zwecks Verbesserung der Bleistifthärte und Abriebfestigkeit:

Die Wachse werden mit den einzelnen Rohstoffen in einem Schnellmischer mit

5 einander gemischt, anschließend wird die Rohstoffe auf einen LaborDoppelschneckenextruder (PC19-25 von APV) bei 110°C extrudiert, gemahlen auf

< 125 µm und auf Alu bzw. Stahlblech aufgetragen. nach dem Einbrennen

(15 min. bei 180°C) werden die beschichteten Bleche 24 Stunden im Klimaraum

gelagert, danach die Bleistifthärte (nach Wolff-Wilborn) bestimmt und der

Abriebtest am Taber Abraser bestimmt.

Tabelle 6: Bleistifthärte und Abriebtest

	Wachs, je 1% auf	Bleistifthärte nach	Abriebtest nach
	Gesamtrezeptur	Wolff-Wilborn	250 Umdrehungen
Hybrid-Pulverlack	ohne Wachs	2B	52 mg
Beispiel 33	M2	НВ	48 mg

	Wachs, je 1% auf	Bleistifthärte nach	Abriebtest nach
	Gesamtrezeptur	Wolff-Wilborn	250 Umdrehungen
Beispiel 34	M3	F	35 mg
Beispiel 35	M4	F	25 mg
Beispiel 36	M6	F	20 mg
Beispiel 37	M7	Н	15 mg
Beispiel 38	M10	HB	25 mg
Beispiel 39	V2	В	50 mg
Beispiel 40	V3	НВ	41 mg
Beispiel 41	V4	НВ	42 mg
Beispiel 42	V6	В	46 mg
Beispiel 43	V7	В	38 mg
Beispiel 44	V10	НВ	40 mg

Einarbeiten in einen blauen Hybrid-Pulverlack zwecks Verbesserung der Dispergierung und Durchsatzverbesserung:

Die Wachse werden mit den einzelnen Rohstoffen in einem Schnellmischer

5 miteinander gemischt, anschließend wird die Rohstoffe auf einen LaborDoppelschneckenextruder (PC19-25 von APV) bei 110°C extrudiert, dabei muss
die Dosiermenge auf eine Leistungsaufnahme von 70% am Extruder eingestellt
werden, hierbei wird der Durchsatz erfasst, gemahlen auf < 125 µm und auf Alu
bzw. Stahlblech aufgetragen. nach dem Einbrennen (15 min. bei 180°C) werden

10 die beschichteten Bleche 24 Stunden im Klimaraum gelagert, danach die
Farbtiefe gemessen.

Tabelle 7: Farbtiefe

	Wachs je 1% auf	Durchsatzver-	Farbtiefe
-	Gesamtrezeptur	besserung in %	
Hybrid-Pulverlack	ohne Wachs	-	100%
Beispiel 45	M1	18%	110%
Beispiel 46	M2	20%	105%

	Wachs je 1% auf	Durchsatzver-	Farbtiefe
	Gesamtrezeptur	besserung in %	
Beispiel 47	M3	15%	107%
Beispiel 48	M6	30%	105%
Beispiel 49	M8	25%	107%
Beispiel 50	M10	50%	120%
Beispiel 51	V1	13%	107%
Beispiel 52	V2	15%	100%
Beispiel 53	V3	10%	102%
Beispiel 54	V6	10%	100%
Beispiel 55	V8	15%	105%
Beispiel 56	V10	45%	112%

Einarbeitung in einen Alkydharzlack zwecks Beurteilung der Blockeigenschaften und des Griffeindrucks:

2 Gew.-% mikronisiertes Wachs wird in den Alkydharzlack mit Hilfe eines
5 Dissolvers eingearbeitet, danach wird mit Hilfe eines Rahmenrakels (60 μm Nassfilmstärke) der Lack auf Glas (mind. jeweils 2 Platten) aufgetragen. Nach dem 24 Std. Lagerung im Klimaraum wird der Griff beurteilt (subjektiv), anschließend werden die Platten im Wärmeschrank bei 50°C 24 Stunden gelagert. Dabei werden die Platten mit der Beschichtung aufeinander gelegt und mit einem 500 g Gewicht belastet. Anschließend wird das Blockverhalten beurteilt.

Tabelle 8: Beurteilung des Blockverhaltens

Beurteilungs- schema	Blockfestigkeit
nichts	kein Blocken
Spur	ganz leichtes Blocken bemerkbar
wenig	beim Anheben des oberen Brettchen geht das untere mit, trennt sich
	aber selbst nach wenigen Sekunden
etwas	beim Anheben des oberen Brettchens geht das untere mit, muss aber
	von Hand ohne spürbaren Kraftaufwand getrennt werden.

Beurteilungs- schema	Blockfestigkeit	
merklich	beim Anheben des oberen Brettchens geht das untere mit, muss aber	
	mit etwas Kraftaufwand getrennt werden.	
wesentlich	die Platten müssen mit erheblichen Kraftaufwand getrennt werden.	

Tabelle 9: Griffverhalten der Wachsmischungen

	Wachs	Griff (subjektiv)	Blockverhalten
Alkydharzlack	ohne Wachs	Plastikartig, leicht klebrig	wesentlich
Beispiel 57	МЗ	guter Griff, kein kleben	Spur
Beispiel 58	M4	guter Griff, sehr glatt	nichts
Beispiel 59	M6	guter Griff, glatt	Spur
Beispiel 60	M10	weich, angenehm, etwas glatt	wenig
Beispiel 61	V3	guter Griff, ganz leichtes kleben	wenig
Beispiel 62	V4	guter Griff, glatt	wenig
Beispiel 63	V6	leicht klebrig	etwas
Beispiel 64	V10	angenehm	wenig

5 Einarbeiten in einen 2K-PUR-Lack, auftragen auf Holzbrettchen und Beurteilung der Schleifbarkeit:

2 bzw. 4 Gew.-% mikronisiertes Wachs in die 1 Komponente eines 2K-Polyurethanlacksystem eindispergieren, danach mit der 2. Komponente versetzten und mittels eines Pinsels auf ein Holzbrettchen im Kreuzgang
10 auftragen. Danach 24 Stunden im Klimaraum trocknen lassen. Anschließend Schleiftest durchführen, dabei wird ein Bogen Schleifpapier (240 Körnung) auf einen Holzklotz gespannt, ohne Druck 20 x über das Holzbrettchen geführte und danach der Abrieb beurteilt. Je weniger das Schleifpapier belegt ist, desto besser ist die Schleifbarkeit.

Tabelle 10: Schleifbarkeit additivierten Lacks

	Wachs	Schleifbarkeit		
2K-PUR-Lack	ohne Wachs	sehr schlecht, bereits nach 10 Hub ist das		
		Schleifpapier zugesetzt		
Beispiel 65	M1	mäßig, Schleifpapier fast zugesetzt		
Beispiel 66	M3	sehr gut, nach 20 Hub kein Zusetzten zu		
		beobachten		
Beispiel 67	M6	sehr gut, nach 20 Hub kein Zusetzten zu		
		beobachten		
Beispiel 68	M7	gut, leichtes zusetzten des Schleifpapiers		
Beispiel 69	M10	gut, leichtes zusetzten des Schleifpapiers		
Beispiel 70	V1	schlecht, nach 20 Hub ist das Schleifpapier		
		zugesetzt		
Beispiel 71	V3	gut, leichtes zusetzten des Schleifpapiers		
Beispiel 72	V6	gut, leichtes zusetzten des Schleifpapiers		
Beispiel 73	V7	schlecht, nach 20 Hub ist das Schleifpapier		
		zugesetzt		
Beispiel 74	V10	schlecht, nach 20 Hub ist das Schleifpapier		
		zugesetzt		

Patentansprüche

- 1. Verwendung von Mischungen von Wachsen, welche
- a) ein mittels Metallocenkatalyse hergestelltes Homo- oder Copolymerisat von C₂-C₁₈-α-Olefinen, sowie Abbauwachse hergestellt aus mittels Metallocenkatalyse produzierten Polyolefinen höherer Kettenlänge,

sowie als Hilfsstoffe ein oder mehrere andere Wachse ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

- b) PE-Wachsen,
- c) PTFE-Wachsen,
- d) PP-Wachsen,
- 15 e) Amidwachsen,
 - f) FT-Paraffinen,
 - g) Montanwachsen,
 - h) natürliche Wachsen,
 - i) makro- und mikrokristallinen Paraffinen,
- 20 j) polare Polyolefinwachse, oder
 - k) Sorbitanestern,
 - I) Polyamide,
 - m) Polyolefine,
 - n) PTFE,
- 25 o) Netzmittel,
 - p) Silikate

enthalten, zur Verbesserung der Eigenschaften von Lacken.

2. Verwendung gemäß Anspruch 1, worin Bestandteil a) ein Oxidat eines Metallocen-Wachses ist.

PCT/EP01/04778

10

15

20

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 und/oder 2, worin es sich bei Bestandteil a) um ein Homo- oder Copolymerisat des Ethylens oder des Propylens handelt.
- Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, worin
 das als Bestandteil a) genannte Wachs eine Schmelzviskosität bei 140°C von 10 bis 10.000 mPas aufweist.
 - 5. Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, worin das als Bestandteil a) genannte Wachs eine Dichte von 0,87 bis 1,03 g/cm³ aufweist.
 - 6. Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, worin das als Bestandteil b) genannte Wachs ein nicht mittels Metallocenkatalyse hergestelltes Polyethylenwachs mit zahlenmittlerem Molekulargewicht von 700 bis 10.000 g/mol ist.
 - 7. Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, worin das als Bestandteil d) genannte Wachs ein nicht mittels Metallocenkatalyse hergestelltes Polypropylenwachs mit zahlenmittlerem Molekulargewicht zwischen 700 und 10.000 g/mol ist.
 - 8. Verwendung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, worin das als Bestandteil j) genannte Wachs ein durch Oxidation oder Pfropfung mit Maleinsäureanhydrid modifiziertes Polyethylen oder Polypropylenwachs ist.
 - 9. Verwendung von micronisierten Wachsen wie in einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 definiert.
- 10. Lacke, umfassend Wachsmischungen gemäß einem oder mehreren der30 Ansprüche 1 bis 9.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 01/04778

			PCT/EP 01	./04778
A. CLASS IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C09D7/12 //C08L91/06			
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC		
	SEARCHED			
Minimum d IPC 7	locumentation searched (classification system followed by classific ${\tt C09D-C08L}$	cation symbols)		
	ation searched other than minimum documentation to the extent the			
f	data base consulted during the international search (name of data ternal, WPI Data	base and, where practical, so	earch lerms usec))
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages		Relevant to daim No.
A	EP 0 890 619 A (CLARIANT GMBH) 13 January 1999 (1999-01-13) cited in the application claims		·	1,9,10
A	EP 0 890 584 A (CLARIANT GMBH) 13 January 1999 (1999-01-13) abstract			1,10
		0		
Furthe	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed i	n annex.
	egories of cited documents:	*T* tater document publishe	od after the inter	national filing date
*A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E' earlier document but published on or after the international filing date "L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is clied to establish the publication date of another clation or other special reason (as specified) "O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "A' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is cambined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&' document member of the same patent family			ony underlying the aimed invention se considered to urnent is taken alone almed invention the step when the e other such docu-s to a person skilled	
Date of the ac	clual completion of the international search	Date of mailing of the in		
11	September 2001	25/09/2001	I	
Name and ma	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Girard, Y		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 01/04778

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication . date
EP 0890619	Α	13-01-1999	DE 19810891 A JP 11071545 A US 6080902 A	14-01-1999 16-03-1999 27-06-2000
EP 0890584	A	13-01-1999	DE 19729833 A JP 11100413 A US 6143846 A	14-01-1999 13-04-1999 07-11-2000